Rec'd PET/PTO 13 MAY 2005

PCT/JP03/14458

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

13.11.03

RECEIVED 0 9 JAN 2004

PCT

WIPO

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 9月12日

出願番号 Application Number:

特願2003-321150

[ST. 10/C]:

[JP2003-321150]

出 願 人 Applicant(s):

帝人化成株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Hame, will

2003年12月22日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今 井 康



出証番号 出証特2003-3106049

ページ: 1/E

【曹類名】 特許願 【整理番号】 P37171 【提出日】 平成15年 9月12日 【あて先】 特許庁長官殿 【国際特許分類】 COSL 69/00 【発明者】 【住所又は居所】 東京都千代田区内幸町1丁目2番2号 帝人化成株式会社内 【氏名】 三宅 利往 【特許出願人】 【識別番号】 000215888 【氏名又は名称】 帝人化成株式会社 【代理人】 【識別番号】 100099678 【弁理士】 【氏名又は名称】 三原 秀子 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 206048 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 0203229

【曹類名】特許請求の範囲

【請求項1】

全芳香族ジヒドロキシ成分の5~95モル%が下記一般式 [1]、 【化1】

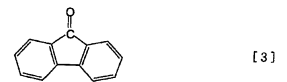
$$R^3$$
 R^4 R^4

[式中、 $R^1 \sim R^4$ は夫々独立して水素原子、炭素原子数 $1 \sim 9$ の芳香族基を含んでもよい炭化水素基、またはハロゲン原子である。]で表されるフルオレン系ビスフェノール、95~5モル%が下記一般式[2]

【化2】

[式中、R⁵~R⁸は夫々独立して水素原子、炭素原子数1~9の芳香族基を含んでもよい炭化水素基又はハロゲン原子であり、Wは単結合、炭素原子数1~20の芳香族基を含んでもよい炭化水素基、O、S、SO、SO2、CO又はCOO基である。]で表される芳香族ジヒドロキシ成分からなるポリカーボネート共重合体であり、該ポリカーボネート共重合体に含まれる下記一般式[3]で表されるフルオレンー9ーオンが30ppm以下である事を特徴とするポリカーボネート共重合体。

【化3】



【請求項2】

全芳香族ジヒドロキシ成分のうち、15~85モル%が一般式 [1]、85~15モル%が一般式 [2]で表される芳香族ジヒドロキシ成分である、請求項1記載の芳香族ポリカーボネート共重合体。

【請求項3】

一般式 [1] が 9, 9 - ビス (4 - ヒドロキシフェニル) フルオレン、9, 9 - ビス (4 - ヒドロキシー 3 - メチルフェニル) フルオレンである請求項 1 記載の芳香族ポリカーボネート共重合体。

【請求項4】

一般式 [2] で表される化合物が、2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン、2, 2-ビス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) プロパン、 α , α ' -ビス (4-ヒドロキシフェニル) -m-ジイソプロピルベンゼン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキサンからなる群から選ばれた少なくとも1種である請求項1記戦の芳香族ポリカーボネート共重合体。



【請求項5】

請求項1~4記載の芳香族ポリカーボネート樹脂からなる成形品。

【請求項6】

成形品がピックアップレンズ、カメラレンズ、マイクロアレーレンズ、プロジェクターレンズ及びフレネルレンズなどのレンズ、プリズム及び光ファイバーなどの光路変換部品、リフローハンダ付け部品、光ディスク、プラスチックミラー、ランプリフレクター、各種筐体、トレイ又は容器である請求項5記載の成形品。

【請求項7】

請求項1~4記載の芳香族ポリカーボネート樹脂からなるフィルム又はシート。 【請求項8】

フィルム又はシートが位相差フィルム、プラセル基板、光ディスクの保護フィルム、導光板又は拡散板である請求項7記載のフィルム又はシート。

【請求項9】

芳香族ジヒドロキシ成分にカーボネート前駆物質を反応させる芳香族ポリカーボネートの製法において、芳香族ジヒドロキシ成分を酸結合剤および溶媒に完全溶解させてから、カーボネート前駆物質との反応開始までの時間が2時間以内である事を特徴とする請求項1記載の芳香族ポリカーボネート共重合体の製造方法。

【曹類名】明細曹

【発明の名称】芳香族ポリカーポネート共重合体

【技術分野】

[0001]

本発明は、ポリカーボネート共重合体に関する。さらに詳しくは照明カバーおよびグロ ープ、光学レンズ、LED用レンズ、光導波路、液晶表示素子用位相差フィルム、耐熱性 の要求されるプラセル基板等のフィルム、シート等の用途に適した耐光性の改善された芳 香族ポリカーボネート共重合体に関する。

【背景技術】

[0002]

従来、ビスフェノールAにカーボネート前駆物質を反応させて得られるポリカーボネー ト樹脂は透明性、耐熱性、機械的特性、寸法安定性が優れているがゆえにエンジニアリン グプラスチックとして多くの分野に広く使用されている。特に透明性に優れることから光 学材料としての用途も多く、近年耐熱性を要求される照明カバーやグローブ、電子部品材 料やLED用レンズ、プリズム、ハードディスクキャリア、液晶ディスプレーの液晶基板 用フィルムや位相差フィルム用途など耐熱性の要求される用途にも検討されている。これ らの場合、通常のビスフェノールAからのポリカーボネート樹脂では、例えば液晶ディス プレーに用いるフィルムの場合配向膜形成プロセスや電極形成プロセス等で180℃以上 の髙温処理を要し、その耐熱性が不足するという問題がある。また、照明カバーやグロー ブに用いる場合も、近年照明の発光輝度の上昇による発熱量の増大もあり、従来のポリカ ーボネート樹脂では耐熱性に問題があった。

[0003]

ポリカーボネート樹脂の耐熱性を向上するためには、一般的に嵩高い動きにくい構造を 有するビスフェノール類を用いる方法があり、種々のポリカーボネートが提案されている 。中でも特定のフルオレン構造を有するポリカーボネート樹脂が提案されている。(例え ば特許文献1、2、3、4参照)しかしながら、これらフルオレン構造を有するポリカー ボネート樹脂は耐熱性に優れるものの、初期色相が従来品に比べ黄色味が強いために、成 形品、外装部品などとして用いる場合に外観が悪いという問題があった。

[0004]

【特許文献1】特開平6-25401号公報

【特許文献2】特開平7-52271号公報

【特許文献3】特開平11-174424号公報

【特許文献4】特開平11-306823号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明の目的は、通常のビスフェノールAからなる芳香族ポリカーボネートと比較して より良好な耐熱性および複屈折を有するフルオレン構造を有するポリカーボネート樹脂の 初期色相を改善することにある。本発明者はこの目的を達成するために鋭意研究を重ねた 結果、特定の不純物すなわちフルオレンー9-オンが色相に多大な影響を与えることに着 目し、かかる不純物を低減した該芳香族ポリカーボネート共重合体が上記目的を達成する ことを見出し、本発明に到達した。

【課題を解決するための手段】

[0006]

すなわち、本発明によれば、全芳香族ジヒドロキシ成分の5~95モル%が下記一般式 [1]、 [0007]

【化1】

$$R^3$$
 R^4 R^4

[0008]

 $[式中、R^1 \sim R^4$ は夫々独立して水素原子、炭素原子数 $1 \sim 9$ の芳香族基を含んでもよい 炭化水素基、またはハロゲン原子である。] 95~5モル%が下記一般式 [2]

[0009] [化2]

[0010]

[式中、 $R^5\sim R^8$ は夫々独立して水素原子、炭素原子数 $1\sim 9$ の芳香族基を含んでもよい 炭化水素基又はハロゲン原子であり、Wは単結合、炭素原子数1~20の芳香族基を含ん でもよい炭化水素基、O、S、SO、SO2、CO又はCOO基である。] で表される芳香族ジヒドロキシ成分からなるポリカーボネート共重合体であり、該ポリカ ーポネート共重合体に含まれる下記式 [3] で表されるフルオレンー 9 ーオンが 3 0 p p m以下である事を特徴とするポリカーボネート共重合体が提供される。

[0011]

【化3】

[0012]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、それを構成する芳香族ジヒドロキシ成分 として、上記一般式 [1] で表されるフルオレン構造を有するビスフェノール化合物が全 芳香族ジヒドロキシ成分の5~95モル%、好ましくは15~85モル%、さらに好まし くは30~85モル%である。5モル%未満の場合、本発明の目的である耐熱用材料とし て不満足な性質となり好ましくない。

[0013]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体において用いられる上記一般式 [2] で示さ れる他のジヒドロキシ成分としては、通常芳香族ポリカーボネートのジヒドロキシ成分と して使用されているものであればよく、例えばハイドロキノン、レゾルシノール、4, 4 ′ービフェノール、1, 1ービス (4ーヒドロキシフェニル) エタン (ビスフェノールE)、2, 2 - ビス (4-ヒドロキシフェニル)プロパン(ビスフェノールA)、2, 2 -ビス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) プロパン <math>(ビスフェノールC)、2,2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) <math>-1

ノールZ)、1,1ービス(4ーヒドロキシフェニル)-3,3,5ートリメチルシクロ ヘキサン、2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) ペンタン、<math>4, 4' - (p-フェニレンジイソプロピリデン) ジフェノール、lpha, $lpha^{\prime}$ ービス (4-ヒドロキシフェニル) ーm-ジイソプロピルペンゼン(ビスフェノールM)、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェ ニル)-4-イソプロピルシクロヘキサンなどが挙げられ、なかでもビスフェノールA、 ビスフェノール2、ビスフェノールC、ビスフェノールE、ビスフェノールMが好ましく 、特にビスフェノールAが好ましい。 [0014]

芳香族ポリカーボネート共重合体はそのポリマーを塩化メチレンに溶解した溶液での 2 0℃における極限粘度が 0.35~1.0であり、0.50~0.80が好ましく、0.5 5~0.80がより好ましい。極限粘度が0.35未満では成形品、殊にフィルムの強度 が弱くなり、1.0を越えると溶融粘度および溶液粘度が高くなり、取り扱いが困難にな [0015]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、フルオレン-9-オンの含有量が30p pm以下であり、15ppm以下が好ましく、5ppm以下がより好ましい。フルオレン 9ーオンの含有量が30ppmを越えると、目的とする優れた色相を有するb値の極め て小さい芳香族ポリカーボネート共重合体は得られず好ましくない。またフルオレンー 9 ーオンは該芳香族ポリカーボネート共重合体を溶液状態もしくは溶融状態とした場合に色 相悪化を誘発させる働きを持っており、このことからも、該フルオレンー 9 ーオンの含有 量は30ppmを超えない事が好ましい。 [0016]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、通常の芳香族ポリカーボネート樹脂を製 造するそれ自体公知の反応手段、例えば芳香族ジヒドロキシ成分にホスゲンや炭酸ジエス テルなどのカーボネート前駆物質を反応させる方法により製造される。ただし、本発明の 芳香族ポリカーボネート共重合体を得るためには下記に記載するように、芳香族ジヒドロ キシ化合物を酸結合剤および溶媒に完全溶解させてからカーボネート前駆物質との反応開 始までの時間を限定する必要がある。次にこれらの製造方法について基本的な手段を簡単

[0017]

カーボネート前駆物質として、例えばホスゲンを使用する反応では、通常酸結合剤およ び溶媒の存在下に反応を行う。酸結合剤としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウムなどのアルカリ金属水酸化物またはピリジンなどのアミン化合物が用いられる。溶媒 としては、例えば塩化メチレン、クロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素が用いられる 。また反応促進のために例えば第三級アミンまたは第四級アンモニウム塩などの触媒を用 いることもできる。その際、反応温度は通常0~40℃であり、反応時間は数分~5時間 [0018]

該反応において、芳香族ジヒドロキシ化合物を酸結合剤および溶媒に完全溶解させてか ら、カーボネート前駆物質との反応開始までの時間は2時間以内である事が必要であり、 1 時間以内である事がより好ましい。反応開始までの時間が 2 時間を超えると、フルオレ ン構造を有する芳香族ジヒドロキシ化合物は一部分解し、その結果フルオレンー9ーオン が生成してしまうために本発明の芳香族ポリカーボネート重合体は得られない。なお、本 発明に用いられる上記式 [1] で表されるフルオレン構造を有するビスフェノール化合物 のフルオレン-9-オンの含有量が30ppm以下であることが必要である。この含有量 が30ppm以上であると、上記対策を実施しても作成した芳香族ポリカーボネート共重 合体の含有量は30ppm以下にならない。 [0019]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、その重合反応において、末端停止剤とし 出証特2003-3106049

て通常使用される単官能フェノール類を使用することができる。殊にカーボネート前駆物 質としてホスゲンを使用する反応の場合、単官能フェノール類は末端停止剤として分子量 調節のために一般的に使用され、また得られた芳香族ポリカーボネート共重合体は、末端 が単官能フェノール類に基づく基によって封鎖されているので、そうでないものと比べて 熱安定性に優れている。 [0020]

かかる単官能フェノール類としては、芳香族ポリカーボネート樹脂の末端停止剤として 使用されるものであればよく、一般にはフェノール或いは低級アルキル置換フェノールで あって、下記一般式で表される単官能フェノール類を示すことができる。 [0021]

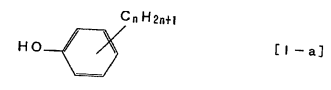
【化4】

[式中、Aは水素原子、炭素数1~9の直鎖または分岐のアルキル基あるいはアリールア ルキル基であり、rは1~5、好ましくは1~3の整数である。]

[0022]

前記単官能フェノール類の具体例としては、例えばフェノール、p-tert-ブチル フェノール、pークミルフェノールおよびイソオクチルフェノールが挙げられる。

また、他の単官能フェノール類としては、長鎖のアルキル基或いは脂肪族エステル基を 置換基として有するフェノール類または安息香酸クロライド類、もしくは長鎖のアルキル カルボン酸クロライド類を使用することができ、これらを用いて芳香族ポリカーボネート 共重合体の末端を封鎖すると、これらは末端停止剤または分子量調節剤として機能するの みならず、樹脂の溶融流動性が改良され、成形加工が容易となるばかりでなく、物性も改 良される。特に樹脂の吸水率を低くする効果があり、好ましく使用される。これらは下記 一般式[I-a]~[I-h]で表される。



[0025] 【化6】

[0026]

[0031]

【化12】

0 [l-h]_ Č.

[0032]

[前記一般式 $[I-a] \sim [I-h]$ 中、Xは-R-O-、-R-CO-O-または-R-O-CO-である、ここでRは単結合または炭素数1~10、好ましくは1~5の二価 の脂肪族炭化水素基を示し、Tは単結合または上記Xと同様の結合を示し、nは10~5 0の整数を示す。

Qはハロゲン原子または炭素数1~10、好ましくは1~5の一価の脂肪族炭化水素基 を示し、pは0~4の整数を示し、Yは炭素数1~10、好ましくは1~5の二価の脂肪 族炭化水素基を示し、 W^1 は水素原子、 $-CO-R^{1/7}$ 、 $-CO-O-R^{1/8}$ または R^1 9 である、ここで R^{1} 7 、 R^{1} 8 および R^{1} 9 は、それぞれ炭素数 $1\sim1$ 0 、好ましくは 1~5の一価の脂肪族炭化水素基、炭素数4~8、好ましくは5~6の一価の脂環族炭化 水素基または炭素数6~15、好ましくは6~12の一価の芳香族炭化水素基を示す。

aは4~20、好ましくは5~10の整数を示し、mは1~100、好ましくは3~6 0、特に好ましくは $4\sim5$ 0の整数を示し、Zは単結合または炭素数 $1\sim1$ 0、好ましく は $1\sim5$ の二価の脂肪族炭化水素基を示し、 W^2 は水素原子、炭素数 $1\sim1$ 0、好ましく は1~5の一価の脂肪族炭化水素基、炭素数4~8、好ましくは5~6の一価の脂環族炭 化水素基または炭素数6~15、好ましくは6~12の一価の芳香族炭化水素基を示す。

[0033]

これらのうち好ましいのは、 [I-a] および [I-b] の置換フェノール類である。 この [I-a] の置換フェノール類としては、nが10~30、特に10~26のものが 好ましく、その具体例としては、例えばデシルフェノール、ドデシルフェノール、テトラ デシルフェノール、ヘキサデシルフェノール、オクタデシルフェノール、エイコシルフェ ノール、ドコシルフェノールおよびトリアコンチルフェノールなどを挙げることができる

[0034]

また、[I-b]の置換フェノール類としてはXが-R-CO-O-であり、Rが単結 合である化合物が適当であり、nが10~30、特に10~26のものが好適であって、 その具体例としては、例えばヒドロキシ安息香酸デシル、ヒドロキシ安息香酸ドデシル、 ヒドロキシ安息香酸テトラデシル、ヒドロキシ安息香酸ヘキサデシル、ヒドロキシ安息香 酸エイコシル、ヒドロキシ安息香酸ドコシルおよびヒドロキシ安息香酸トリアコンチルが 挙げられる。

[0035]

前記一般式 [I-a] ~ [I-g] で示される置換フェノール類または置換安息香酸ク ロライドにおいて置換基の位置は、p位またはo位が一般的に好ましく、その両者の混合 物が好ましい。

[0036]

前記単官能フェノール類は、得られた芳香族ポリカーボネート共重合体の全末端に対し て少なくとも5モル%、好ましくは少なくとも10モル%末端に導入されることが望まし く、また単官能フェノール類は単独でもしくは2種以上混合して使用してもよい。

[0037]

また、本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂において、前記式 [1] で表されるフルオ レン構造を有するビスフェノール化合物が、全芳香族ヒドロキシ成分の60モル%以上で ある場合は、樹脂の流動性が低下することがあり、そのため前記一般式 $igl[I-aigr]\sim igl[I$

- g] で示される置換フェノール類または置換安息香酸クロライド類を末端停止剤として 使用することが好ましい。 [0038]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、本発明の趣旨を損なわない範囲で、芳香 族ジカルボン酸、例えばテレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸あるいは その誘導体を共重合したポリエステルカーボネートであってもよい。また少量の3官能化 合物を共重合した分岐ポリカーボネートであってもよい。

[0039]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、そのガラス転移温度が160℃以上が好 ましく、180℃以上がより好ましく、200℃以上がさらに好ましい。 [0040]

本発明において、前記芳香族ポリカーボネート共重合体に必要に応じて、リン酸、亜リ ン酸、ホスホン酸、亜ホスホン酸およびこれらのエステルよりなる群から選択された少な くとも1種のリン化合物を配合することができる。かかるリン化合物の配合量は、該芳香 族ポリカーボネート共重合体に対して0.001~0.05重量%が好ましく、0.00 05~0.02重量%がより好ましく、0.001~0.01重量%が特に好ましい。この リン化合物を配合することにより、かかる芳香族ポリカーボネート共重合体の熱安定性が 向上し、成形時における分子量の低下や色相の悪化が防止される。 [0041]

かかるリン化合物としては、リン酸、亜リン酸、ホスホン酸、亜ホスホン酸およびこれ らのエステルよりなる群から選択される少なくとも1種のリン化合物であり、好ましくは

[作16]
O
$$R^{14} - P - OR^{16}$$
OR¹⁵
(4)

[0046]

[式中、 $R^{5} \sim R^{16}$ は、それぞれ独立して、水素原子、メチル、エチル、プロピル、イ ソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、 オクチル、ノニル、デシル、ドデシル、ヘキサデシル、オクタデシルなどの炭素数 $1\sim 2$ 0のアルキル基、フェニル、トリル、ナフチルなどの炭素数6~15のアリール基または ベンジル、フェネチルなどの炭素数7~18のアラルキル基を表し、また1つの化合物中 に2つのアルキル基が存在する場合は、その2つのアルキル基は互いに結合して環を形成

よりなる群から選択された少なくとも1種のリン化合物である。

[0047]

上記(1)式で示されるリン化合物としては、例えばトリフェニルホスファイト、トリ スノニルフェニルホスファイト、トリス(2,4-ジーtert-ブチルフェニル)ホス ファイト、トリデシルホスファイト、トリオクチルホスファイト、トリオクタデシルホス ファイト、ジデシルモノフェニルホスファイト、ジオクチルモノフェニルホスファイト、 ジイソプロピルモノフェニルホスファイト、モノブチルジフェニルホスファイト、モノデ シルジフェニルホスファイト、モノオクチルジフェニルホスファイト、ビス (2, 6 - ジ ーtertープチルー4ーメチルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト、2, 2-メチレンビス (4, 6-ジーtert-ブチルフェニル) オクチルホスファイト、ビ ス (ノニルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト、ビス (2, 4ージーter t ープチルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト、ジステアリルペンタエリス リトールジホスファイトなどが挙げられる。 [0048]

上記(2)式で示されるリン化合物としては、例えばトリプチルホスフェート、トリメ チルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリエチルホスフェート、ジフェニルモ ノオルソキセニルホスフェート、ジブチルホスフェート、ジオクチルホスフェート、ジイ ソプロピルホスフェートなどが挙げられ、上記 (3) 式で示されるリン化合物としては、 テトラキス (2, 4-ジ-tert-プチルフェニル)-4, 4-ジフェニレンホスホナイトなどが挙げられ、また上記(4)式で示される化合物としては、ペンゼンホスホン酸 ジメチル、ベンゼンホスホン酸ジエチル、ベンゼンホスホン酸ジプロピルなどが挙げられ

[0049]

これらのリン化合物のなかで、トリスノニルフェニルホスファイト、トリス(2, 4-ジー t e r t ープチルフェニル) ホスファイト、テトラキス (2, 4 ージー t e r t ープ チルフェニル)-4,4-ジフェニレンホスホナイトが好ましく使用される。 [0050]

本発明のポリカーボネート共重合体には、酸化防止の目的で通常知られた酸化防止剤を 添加することができる。その例としてはフェノール系酸化防止剤を示すことができ、具体 的には例えばトリエチレングリコールービス [3-(3-tert-ブチルー5-メチル -4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、1,6-ヘキサンジオールービス[3-(3, 5-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、ペンタ エリスリトールーテトラキス [3-(3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシフ ェニル) プロピオネート]、オクタデシルー3- (3, 5-ジーtert-プチルー4-

ヒドロキシフェニル) プロピオネート、1,3,5ートリメチルー2,4,6ートリス (3, 5-ジ-tert-プチルー4-ヒドロキシベンジル) ベンゼン、<math>N, N-ヘキサメチレンビス (3, 5-ジ-tert-プチルー4-ヒドロキシーヒドロシンナマイド)、 3, 5ージーtertープチルー4ーヒドロキシーベンジルホスホネートージエチルエス テル、トリス (3, 5ージーtertープチルー4ーヒドロキシベンジル) イソシアヌレ ート、3, 9ービス |1, 1-ジメチルー2-[eta-(3-tert-ブチルー4-ヒド $\begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 -1 & 1 & 1 & 1
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -1 & 1 & 1 & 1 \\
 \end{bmatrix}
 \begin{bmatrix}
 -$ ラオキサスピロ(5, 5)ウンデカン等が挙げられる。これら酸化防止剤の好ましい添加 量の範囲はポリカーボネート共重合体に対して0.001~0.05重量%である。

さらに本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体には、必要に応じて一価または多価ア ルコールの高級脂肪酸エステルを加えることもできる。 [0052]

かかる高級脂肪酸エステルとしては、炭素原子数1~20の一価または多価アルコール と炭素原子数10~30の飽和脂肪酸との部分エステルまたは全エステルであるのが好ま しい。また、かかる一価または多価アルコールと飽和脂肪酸との部分エステルまたは全エ ステルとしては、ステアリン酸モノグリセリド、ステアリン酸モノソルビテート、ベヘニ ン酸モノグリセリド、ペンタエリスリトールモノステアレート、ペンタエリスリトールテ トラステアレート、プロビレングリコールモノステアレート、ステアリルステアレート、 パルミチルパルミテート、ブチルステアレート、メチルラウレート、イソプロピルパルミ テート、2-エチルヘキシルステアレートなどが挙げられ、なかでもステアリン酸モノグ リセリド、ペンタエリスリトールテトラステアレートが好ましく用いられる。

[0053]

かかるアルコールと高級脂肪酸とのエステルの配合量は、該芳香族ポリカーボネート共 重合体に対して $0.01\sim2$ 重量%が好ましく、 $0.015\sim0.5$ 重量%がより好ましく 、0.02~0.2重量%がさらに好ましい。配合量がこの範囲内であれば離型性に優れ、 また離型剤がマイグレートし金属表面に付着することもなく好ましい。 [0054]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体には、さらに光安定剤、着色剤、帯電防止剤 、滑剤、充填剤などの添加剤や他のポリカーボネート樹脂、他の熱可塑性樹脂を本発明の 目的を損なわない範囲で少割合添加することもできる。 [0055]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体からフィルムを製造する方法としては、例え ば溶剤キャスト法、溶融押出し法、カレンダー法等が挙げられるが、厚みの均一性に優れ 、ゲル、ブツ、フィッシュアイ、スクラッチ等の光学欠点の生じない方法が好ましい。

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体から得られたフィルムは、色相に優れ、その 200μm厚のフィルムのb値は1.5以下が好ましく、1.0以下がより好ましい。ま た、本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、透明性が良好で、その 2 0 0 μ m厚み のフィルムの全光線透過率は89%以上が好ましく、90%以上がより好ましい。かかる 芳香族ポリカーボネート共重合体は色相、透明性が極めて良好で、液晶基板用フィルム (プラセル基板)または位相差フィルム等の液晶ディスプレー用フィルムとして用いた場合 に、表示物をより明瞭に表示することができる利点がある。 [0057]

本発明の芳香族ポリカーボネート共重合体は、色相、透明性に優れ、耐熱性、フィルム 強度、延伸フィルム特性も良好であり、例えば塩化メチレン、ジオキソラン、トルエン、 ジオキサン等の有機溶媒に溶解し、キャスティングフィルムを成形して、このフィルムの 両面にガスバリヤー膜、耐溶剤膜を付けたり、透明導電膜や偏光板と共に液晶基板用フィ ルム(プラセル整板)または位相差フィルム等の液晶ディスプレー用フィルムとして好適 に用いられ、具体的には、ポケベル、携帯電話、ハンディーターミナル、種々の表示素子

等に有利に使用することができる。

[0058]

かかる方法により製造された成形品は耐熱性を要求される各種用途、例えば、グレージ ング用途、自動車ランプレンズ、ランプカバー、光学レンズ、プリズム、OHPシート、 銘板、表示灯、光導波路等に用いられる。またかかる方法により製造されたフィルムはフ ラットパネルディスプレイ基板用途としてプラセル基板や位相差フィルムとして好適に用

【発明の効果】

[0059]

本発明のポリカーボネート共重合体は、色相が良好で、透明性、耐熱性に優れており、 プラセル基板、位相差フィルム等の液晶ディスプレー用フィルム材料、レンズ材料または 光学記録用基板材料として好適に用いられる。 【実施例】

[0060]

以下に実施例を挙げて本発明をさらに説明する。なお実施例中の部は重量部であり、% は重量%である。なお、評価は下記の方法によった。

(1) ポリマー中のフルオレンー9ーオン含有量:試料50mgを5mlのクロロホルム 溶媒に溶解し、東ソー (株) TSK-GEL G2000H及びG3000Hカラムを用 いて、クロロホルム溶媒にて波長254nmでGPC分析して求めた。具体的には、資料 中に予めフルオレンー9ーオンを定量加えたものについてGPC測定を行い、ピーク面積 割合と含有量について相関式を作成し、これを検量線と定めた。なお該相関式は下記式で

フルオレンー 9 ーオン含有量 (ppm) = ピーク面積割合 (%) × 3 0 2. 7

- (2) モノマー中のフルオレンー 9 ーオン含有量:試料 10 m g を 10 m l のアセトニト リルに溶解し東ソー(株)TSK-GEL ODS-80TMカラムを用いて、アセトニ トリル/水=6/4の溶媒にて波長254nmでHPLC分析して求めた。
- (3)極限粘度:ポリマーを塩化メチレンに溶解し20℃の温度で測定した。
- (4) ガラス転移温度 (Tg):デュポン社製910型DSCにより測定した。
- (5) フィルムの b 値:ポリマー溶液をガラス板上にキャスティングして得た厚み 2 0 0 μmのフィルムを日立U-3000分光光度計を用いて測定した。

[0061]

[実施例1]

温度計、撹拌機、還流冷却器付き反応器にイオン交換水190500部、25%水酸化 ナトリウム水溶液105400部を入れ、前記HPLC分析でフルオレンー9ーオンの含 有量が2. 1ppmである9,9-ビス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) フルオ レン (以下 "ビスクレゾールフルオレン"と略称することがある) 43560部、2, 2 ービス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン (以下"ビスフェノールA"と略称すること がある)11260部およびハイドロサルファイト110部を溶解した後、2時間以内に 塩化メチレン178400部を加えた後撹拌下15~25℃でホスゲン22810部を6 0分要して吹き込んだ。ホスゲン吹き込み終了後、p-tertープチルフェノール22 2. 2部を塩化メチレン3300部に溶解した溶液および25%水酸化ナトリウム水溶液 13200部を加え、乳化後、トリエチルアミン40部を加えて28~33℃で1時間撹 拌して反応を終了した。反応終了後、生成物を塩化メチレンで希釈して水洗したのち塩酸 酸性にして水洗し、水相の導電率がイオン交換水と殆ど同じになったところで、塩化メチ レン相を濃縮、脱水してポリカーボネート濃度が20%の溶液を得た。この溶液から溶媒 を除去して得たポリカーボネートはビスクレゾールフルオレンとビスフェノールAとの構 成単位の比がモル比で70:30であった(ポリマー収率97%)。またこのポリマーの 極限粘度は0.675、Tgは227℃であった。得られたポリマー中に含まれるフルオ レンー 9 ーオンの含有量は 2. 3 p p m であった。このポリカーボネート溶液を 2 0 ℃で Tダイより移動しているステンレス板上に流延し、徐々に温度を上げながら塩化メチレン

を蒸発し、ステンレス板より剥離して更に加熱して塩化メチレンを除去して 2 0 0 µ mの 厚みのフィルムを得た。キャスティング製膜性は良好で、このフィルムの b 値は 0.6で あった。

[0062]

[実施例2]

実施例1のビスクレゾールフルオレンの使用量を37200部、ビスフェノールAの使 用量を15000部とする以外は実施例1と同様にして、ビスクレゾールフルオレンとビ スフェノールAとの構成単位の比がモル比で60:40であるポリマー20%溶液を得た (ポリマー収率98%)。このポリマーの極限粘度は0.709、Tgは218℃であっ た。得られたポリマー中に含まれるフルオレンー9-オンの含有量は2.1ppmであっ た。このポリカーボネート溶液を実施例 1 と同様にして 2 0 0 μ m の厚みのフィルムを得 た。キャスティング製膜性は良好で、このフィルムのb値は0.5であった。

[0063]

[実施例3]

実施例1のビスフェノールAの換わりに、 α , α ' ービス(4ーヒドロキシフェニル) -m-ジイソプロピルベンゼン(以下"ビスフェノールM"と略称することがある)17 089重量部用いる以外は実施例1と同様にして、ビスクレゾールフルオレンとビスフェ ノールMとの構成単位の比がモル比で70:30であるポリマー20%溶液を得た(ポリ マー収率97%)。このポリマーの極限粘度は0.671、Tgは209℃であった。得 られたポリマー中に含まれるフルオレンー9ーオンの含有量は2.4ppmであった。こ のポリカーボネート溶液を実施例1と同様にして200μmの厚みのフィルムを得た。キ ャスティング製膜性は良好で、このフィルムの b 値は 0.6 であった。

[0064]

[比較例1]

実施例1においてビスクレゾールフルオレンとビスフェノールAとハイドロサルファイ トを溶解した後、2時間半以上経過してから塩化メチレンを加えた以外は実施例1と同様 にして20%のポリカーボネート溶液(ポリマー収率94%)を得た。このポリマーの極 限粘度は0.669、Tgは223℃であった。また得られたポリマー中に含まれるフル オレンー9ーオンの含有量は34ppmであった。このポリカーボネート溶液を実施例1 と同様にして200μmの厚みのフィルムを得た。このフィルムの b 値は1. 6 であった

[0065]

[比較例 2]

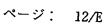
実施例3において、ビスクレゾールフルオレンとビスフェノールMとハイドロサルファ イトを溶解した後、2時間半以上経過してから塩化メチレンを加えた以外は実施例3と同 様にして20%のポリカーボネート溶液(ポリマー収率95%)を得た。このポリマーの 極限粘度は0.668、Tgは209℃であった。また得られたポリマー中に含まれるフ ルオレン-9-オンの含有量は41ppmであった。このポリカーボネート溶液を実施例 3と同様にして200μmの厚みのフィルムを得た。このフィルムのb値は1.9であっ た。

[0066]

[比較例3]

実施例1と同様な反応装置を用いて、フルオレン-9-オンの含有量が35ppmであ るビスクレゾールフルオレンを用いる以外は実施例1と同様にして20%のポリカーボネ ート溶液(ポリマー収率95%)を得た。このポリマーの極限粘度は0. 674、Tgは 226℃であった。また得られたポリマー中に含まれるフルオレン-9-オンの含有量は 67ppmであった。このポリカーボネート溶液を実施例1と同様にして200μmの厚 みのフィルムを得た。このフィルムのb値は2.2であった。

[0067]





北国合体の7ルオレン-0-4%	◆ 4 m 2 m 1 / 1 m 2 D 億	田山口	Boo	6 6	9.0		7.7	5	2.4		34.0		41.0	6.7 0	0.10
BCF 07N#12-9-42	百月年	000		2.1		2.1		2.1		2.1		2.1		35.0	
и		'	0 675	0.019	0 200	60.0	0 671	0.01	0 22 0	0.009	0 5 5 0	0.00	124 0	10.0	
ber ⊢	8	ر	227		218		209		993	222	200		226		
E	M 0 M	R 101	0		0		30		0		30		0		
5	NO 18		30		40		0		30		0		30		
	80 8	5	202			20	2	96	2	Ş	70		7.0		
		粉括图 1	7 64 67 7	実施例の		安梅鱼3		7. 存度。	1 14 21	子特を	1 2 2 2	大数を3			



【曹類名】要約曹

【要約】

【課題】 良好な耐熱性および複屈折を有する初期色相の改善されたフルオレン構造を有するポリカーボネート樹脂を提供する。

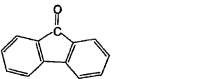
【解決手段】 全芳香族ジヒドロキシ成分の5~95モル%が下記一般式 [1]、 【化1】

$$R^3$$
 R^4
 R^4
 R^4

[式中、 $R^1 \sim R^4$ は夫々独立して水素原子、炭素原子数 $1 \sim 9$ の芳香族基を含んでもよい炭化水素基、またはハロゲン原子である。]で表されるフルオレン系ビスフェノール、9【化 2】

[式中、R⁵~R⁸は夫々独立して水素原子、炭素原子数1~9の芳香族基を含んでもよい炭化水素基又はハロゲン原子であり、Wは単結合、炭素原子数1~20の芳香族基を含んでもよい炭化水素基、O、S、SO、SO2、CO又はCOO基である。]で表される芳香族ジヒドロキシ成分からなるポリカーボネート共重合体であり、該ポリカリカーボネート共重合体に含まれる下記一般式[3]で表されるフルオレンー9ーオンが30 【化3】

[3]



【選択図】 なし

特願2003-321150

出願人履歴情報

識別番号

[000215888]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月28日

住 所

新規登録

氏 名

東京都港区西新橋1丁目6番21号

帝人化成株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

1995年 6月19日

住 所

住所変更

氏 名

東京都千代田区内幸町1丁目2番2号

帝人化成株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.